

번호(No.) : MFDS-5-F-2065-3-2017-26

## 의약품 제조 및 품질관리기준 적합판정서 (Certificate of GMP Compliance of a Manufacturer)

• 제조소의 명칭/업허가번호(Name of Manufacturer/License No.)

에어프로덕츠코리아(주)/2065

• 제조소의 소재지(Address of Manufacturer)

전라남도 여수시 을촌면 여순로 889

• 제형 또는 제조 방법

(Dosage forms of Product(s) of Manufacturing operations : 붙임 참고)

위 제조소는 「약사법」 제38조, 「의약품 등의 안전에 관한 규칙」 제48조 및 의약품실사 상호협력기구(PIC/S) 규정에 의한 의약품 제조 및 품질관리기준에 적합함을 판정합니다.

(We hereby certify that the above manufacturer complies with Good Manufacturing Practices of Pharmaceutical Product(s) according to the Korea Pharmaceutical Affairs Act and PIC/S GMP guides)

발급일자(Date of Issue) : 2017.12.22

유효기간(Date of Expiration) : 2020.12.21

비고 : 실사종료일-2017.06.16

광주지방식품의약품안전청장



## 완제의약품(Finished Products)

### I. 제형(Dosage forms of Product(s))

1. 내용 고형제(Oral solids)

2. 주사제(Injectons)

3. 점안제(Ophthalmic solutions)

4. 내용액제(Oral liquids)

5. 외용액제(Topical liquids)

6. 연고제(Ointments)

7. 그 밖의 제형(Etc.)

흡입제(소분, 액상 및 기체상, 의료용고압가스)

8. 특수제제(페니실린 제제, 성호르몬제, 세팔로스포린제제, 세포독성 항암제제, 생물학적제제등)(penicillin preparations, sex hormone preparations, cephalosporin preparations, cytotoxic anti-cancer agents, biopharmaceutical products)

### II. 시험실 소재지 및 시험범위(Laboratory Control)

1. 시험실 소재지(Address of Laboratory)

- 앞쪽 소재지와 동일

2. 시험범위(Quality Control testing)

- 이화학시험